

**Инструкция
по применению препарата ветеринарного
«Порошок антисептический «Сульфформ»**

1 Общие сведения

- 1.1 Порошок антисептический «Сульфформ» - (Pulvis antisepticae «Sulfaformum»).
- 1.2 Лекарственная форма: порошок.
- 1.3 Препарат представляет собой порошок желтоватого цвета со специфическим запахом.
- 1.4 В 100 г препарата содержится: 10 г стрептоцида, 5 г ксероформа (содержащий 2,9 г висмута оксида), тальк.
- 1.5 Препарат выпускают в двойных пакетах из полиэтилена по 0,05 кг; 0,1 кг; 0,2 кг; 0,5 кг и 1,0 кг или в полимерной таре по 0,1 кг; 0,2 кг; 0,25 кг; 0,3 кг; 0,35 кг; 0,4 кг; 0,45 кг; 0,5 кг и 1,0 кг.
- 1.6 Препарат хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 30 °С.
- 1.7 Срок годности 2 года от даты изготовления, при условии соблюдения правил хранения.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Препарат обладает следующими свойствами: противомикробным, подсушивающим, репеллентным и ранозаживляющим.
- 2.2. Стрептоцид обладает антимикробным действием по отношению к стрептококкам, пневмококкам, кишечной палочке, клостридиям и др. Оказывает бактериостатическое, а в высоких концентрациях бактерицидное действие.
- 2.3 Ксероформ, взаимодействуя с белком, образует альбуминаты. Действует дезинфицирующе, репеллентно и подсушивающе, ускоряет регенерацию и заживление ран. Малотоксичен, не раздражает раны и слизистые оболочки.
- 2.4 Тальк оказывает адсорбирующее действие.

3 Порядок применения

- 3.1 Препарат используют наружно при асептических и инфицированных ранах, дерматитах, язвах, ожогах и для обработки посткастрационных ран.
- 3.2 Препарат наносят на поверхность поврежденного участка кожи 1-3 раза в день до выздоровления, не более 12 дней.
- 3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в рекомендуемых дозах не наблюдается, противопоказаний к его применению нет.
- 3.4 При применении препарата убой животных на мясо не требует срока ожидания. Молоко используется на общих основаниях.

4 Меры профилактики

- 4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

5 Порядок предъявления рекламаций

- 5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

5.2 Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005 г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Производственное унитарное предприятие «Витебский завод ветеринарных препаратов», 210001, г. Витебск, ул. 11-я Свердлова, 15В.

Инструкция подготовлена сотрудниками УО ВГАВМ Н.Г. Толкачем, В.В. Петровым, В.М. Руколем, В.А. Ховайло, Е.В. Ховайло.

